



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 2592

2 Δεκεμβρίου 2015

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος DOXX-SOL.....	1
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ENROXIL.....	2
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος VETAFLUMEX.....	3
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ANAESTAMINE.....	4
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρ- μακευτικού προϊόντος AQUASEN.....	5
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος FINILAC.....	6
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος TYLOGRAN.....	7
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρ- μακευτικού προϊόντος FINIXIN Transdermal.....	8
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος SPORIMUNE.....	9
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ANCESOL.....	10
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OCTREOTIDE/PHARMANEL.....	11
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LIZEDIA.....	12
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZARASTIN.....	13
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZERLINDA.....	14
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IMATINIB/MYLAN.....	15
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LEUPRORELIN/SANDOZ.....	16
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CAPECITABINE/SANDOZ.....	17
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BIPHOSYL.....	18
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESSION.....	19
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROVERIN PLUS.....	20

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος DOXX-SOL.

Με την αριθμ. 74695/19-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χο-
ρηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοι-
νής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφο-
ρίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν DOXX-SOL

Δραστική ουσία : Doxycycline Hyclate

Δικαιούχος σήμα-
τος : HUVEPHARMA N.V., ANTWERPEN,
BELGIUM

Κάτοχος άδειας
κυκλοφορίας : HUVEPHARMA N.V., ANTWERPEN,
BELGIUM

Μορφή : Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό/
γάλα 500 mg/g

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α΄ Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(2)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος ENROXIL.

Με την αριθμ. 74697, 74698, 74699 /19-10-2015 απόφαση
του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26
της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυ-
κλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ENROXIL

Δραστική ουσία : Enrofloxacin

Δικαιούχος σήματος : KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA

Κάτοχος άδειας
κυκλοφορίας : KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA

Μορφή : Δισκίο 15 mg/TAB , 50 mg/TAB,
150 mg/TAB

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α΄ Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος VETAFLUMEX.

Με την αριθμ. 74696/19-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν VETAFLUMEX.

Δραστική ουσία : Flunixin Meglumine
Δικαιούχος σήματος : MULTI-TRADE COMPANY VET-
AGRO SP.Z.O.O., 20-616 LUBLIN,
POLAND
Κάτοχος άδειας : MULTI-TRADE COMPANY VET-
κυκλοφορίας AGRO SP.Z.O.O., 20-616 LUBLIN,
POLAND
Μορφή : Ενέσιμο διάλυμα 50 mg/ml

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α΄ Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος ANAESTAMINE.

Με την αριθμ. 73979/14-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ANAESTAMINE

Δραστική ουσία : Ketamine
Δικαιούχος σήματος : Le Vet Beheer B.V.
Κάτοχος άδειας : Le Vet Beheer B.V.
κυκλοφορίας
Μορφή : Ενέσιμο Διάλυμα 100mg/ml

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α΄ Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος AQUASEN.

Με την αριθμ. απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν AQUASEN.

Δραστική ουσία : Oxytetracycline Hydrochloride
Δικαιούχος σήματος : CENAVISA, S.L.
Κάτοχος άδειας : CENAVISA, S.L.
κυκλοφορίας
Μορφή : Πρόμιγμα υπό μορφή σκόνης για φαρ-
μακούχο ζωοτροφή 1000mg/g

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α΄ Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος FINILAC.

Με την υπ' αριθμ. 67429 /15-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν FINILAC.

Δραστική ουσία : CABERGOLINE
Δικαιούχος σήματος : LEVET BEHEER B.V.,
THE NETHERLANDS
Κάτοχος άδειας : LEVET BEHEER B.V.,
κυκλοφορίας THE NETHERLANDS
Μορφή : Πόσιμο διάλυμα 50μg/ML

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α΄ Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος TYLOGRAN.

Με την υπ' αριθμ. 67427 /15-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν TYLOGRAN.

Δραστική ουσία : TYLOSIN TARTRATE
Δικαιούχος σήματος : DOPHARMA RESEARCH B.V., THE
NETHERLANDS
Κάτοχος άδειας : DOPHARMA RESEARCH B.V., THE
κυκλοφορίας NETHERLANDS
Μορφή : Κοκκία για χορήγηση με πόσιμο
νερό 1000mg/g

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α΄ Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος FINIXIN Transdermal.

Με την υπ' αριθμ. 67428 /15-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν FINIXIN Transdermal.

Δραστική ουσία : FLUNIXIN MEGLUMINE
Δικαιούχος σήματος : SCHERING PLOUGH
CORPORATION USA
Κάτοχος άδειας : INTERVET HELLAS A.E.
κυκλοφορίας
Μορφή : Διάλυμα επίχυσης 50mg/ML

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α΄ Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος SPORIMUNE.

Με την υπ' αριθμ. 67430 /15-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν SPORIMUNE.

Δραστική ουσία	CICLOSPORIN
Δικαιούχος σήματος	LEVET BEHEER B.V., THE NETHERLANDS
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας	LEVET BEHEER B.V., THE NETHERLANDS
Μορφή	Πόσιμο διάλυμα 50mg/ML

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος ANCESOL.

Με την υπ' αριθμ. 73977/14-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ANCESOL.

Δραστική ουσία	: Chlorphenamine Maleate
Δικαιούχος σήματος	: Richter Pharma AG
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας	: Richter Pharma AG
Μορφή	: Ενέσιμο Διάλυμα 10mg/1 ml

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος OCTREOTIDE/PHARMANEL.

Με τις υπ' αριθμ. 6754767548/8-10-2015 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OCTREOTIDE/PHARMANEL.

Δραστική ουσία	: OCTREOTIDE ACETATE
Μορφή	: IN.SO.CR 0.1MG/ML, 0.5MG/ML
Δικαιούχος σήματος	: PHARMANEL ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας	: PHARMANEL ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος LIZEDIA.

Με την υπ' αριθμ. 67953/9-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν LIZEDIA.

Δραστική ουσία	: LINEZOLID
Μορφή	: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 600MG/TAB
Δικαιούχος σήματος	: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας	: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(13)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ZARASTIN.

Με τις υπ' αριθμ. 38074/14 και 38075/14/8-10-2015 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ZARASTIN.

Δραστική ουσία	: ATORVASTATIN CALCIUM TRIHYDRATE
Μορφή	: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 10mg/TAB, 20mg/TAB
Δικαιούχος σήματος	: PHARMNAT LTD, CYPRUS
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας	: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ZERLINDA.

Με την υπ' αριθμ. 67955/9-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ZERLINDA.

Δραστική ουσία	: ZOLEDRONIC ACID MONOHYDRATE
Μορφή	: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ 4MG/100ML
Δικαιούχος σήματος	: ACTAVIS GROUP PTC EHF, ICELAND
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας	: ACTAVIS GROUP PTC EHF, ICELAND

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IMATINIB/MYLAN.

Με την υπ' αριθμ. 67957, 67958/9-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν IMATINIB/MYLAN

Δραστική ουσία : IMATINIB MESYLATE
Μορφή : ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 100MG/TAB, 400MG/TAB
Δικαιούχος σήματος : MYLAN S.A.S., SAINT PRIEST, FRANCE
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας : GENERICS PHARMA HELLAS ΕΠΕ

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LEUPRORELIN/SANDOZ.

Με την υπ' αριθμ. 67956/9-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν LEUPRORELIN/SANDOZ

Δραστική ουσία : LEUPRORELIN ACETATE
Μορφή : ΕΜΦΥΤΕΥΜΑ 5MG/ IMPLANT
Δικαιούχος σήματος : SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας : SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(17)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CAPECITABINE/SANDOZ.

Με την υπ' αριθμ. 67723, 67724/ 8-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν CAPECITABINE/SANDOZ

Δραστική ουσία : CAPECITABINE
Μορφή : Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 150 & 500 mg/TAB
Δικαιούχος σήματος : SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας : SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(18)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BIPHOSYL.

Με την υπ' αριθμ. 67954/9-10-2015 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν BIPHOSYL.

Δραστική ουσία : MAGNESIUM CHLORIDE HEXAHYDRATE+ SODIUM CHLORIDE+ POTASSIUM CHLORIDE+ DISODIUM PHOSPHATE DIHYDRATE+ SODIUM BICARBONATE
Μορφή : ΔΙΑΛΥΜΑ ΑΙΜΟΔΙΗΘΗΣΗΣ, ΑΙΜΟΔΙΑΠΙΔΥΣΗΣ (ΑΙΜΟΚΑΘΑΡΣΗΣ) 22MMOL/L
Δικαιούχος σήματος : GAMBRO LUNDIA AB SWEDEN
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας : GAMBRO LUNDIA AB SWEDEN

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(19)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESSION.

Με τις υπ' αριθμ. 67545, 67546/8-10-2015 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ESSION

Δραστική ουσία : LEVETIRACETAM
Μορφή : ΚΟΚΚΙΑ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 500MG/SACHET, 1000MG/SACHET
Δικαιούχος σήματος : UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας : UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ

(20)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROVERIN PLUS.

Με τις υπ' αριθμ. 67419, 67420 και 67421/9-10-2015 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ROVERIN PLUS.

Δραστική ουσία : IRBESARTAN + HYDROCHLOROTHIAZIDE
Μορφή : Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (150+12,5)mg/TAB, (300+12,5)mg/TAB, (300+25)mg/TAB
Δικαιούχος σήματος : SANOPHARM A.E.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας : SANOPHARM A.E.

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ κ.α.α.

Η Α' Αντιπρόεδρος
ΔΕΣΠΟΙΝΑ ΜΑΚΡΙΔΑΚΗ



* 0 2 0 2 5 9 2 0 2 1 2 1 5 0 0 0 4 *

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * ΤΗΛ. 210 52 79 000 * FAX 210 52 21 004